# QUANTITATIVE DETERMINATION OF FINE PARTICLE BY MEASURING FLUORESCENT INTENSITY

Patent number:

JP63036151

**Publication date:** 

1988-02-16

Inventor:

MIZUKOSHI TATSUYA; others: 01

Applicant:

SHOWA DENKO KK

Classification:

- international:

G01N33/543

- european:

Application number:

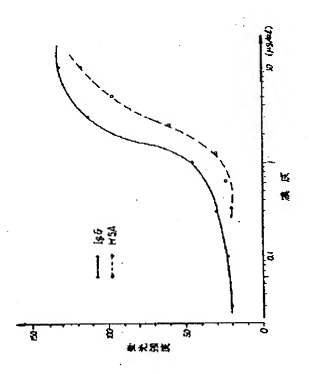
JP19860177829 19860730

Priority number(s):

## Abstract of JP63036151

PURPOSE:To enable simultaneous multinominal measurement with high sensitivity by using a reagent prepd. by depositing sensitive materials conjugating specifically with each of materials to be measured to plural kinds of fine particles which are identifiable by labeling by grain sizes and fluorescent materials.

CONSTITUTION: The reagent for simultaneous measurement of two items is prepd. by mixing, at an equal ratio, polystyrene beads of 7mum average grain size to which an anti-human IgG antibody is immobilized and polystyrene beads of 10mum average grain size to which anti-HSA antibody is immobilized. The abovementioned reagent mixture is added to a standard soln. contg. IgA and HsA at various concns. to cause reaction. The particles in the resultant reaction liquid is analyzed by a flow sightmetry method to obtain a calibration curve. The quantities of >=2 kinds of the materials to be measured are thereby measured simultaneously with high sensitivity.



Data supplied from the **esp@cenet** database - Patent Abstracts of Japan

⑩特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-36151

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)2月16日

G 01 N 33/543

D - 7906 - 2G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

②特 頤 昭61-177829

治

②出 願 昭61(1986)7月30日

砂発明者 水越 達也

東京都大田区多摩川2-24-25 昭和電工株式会社総合技

術研究所内

の発明者 福井 勝

東京都大田区多摩川2-24-25 昭和電工株式会社総合技

術研究所内

愈出 願 人 昭和電工株式会社

上 東京都港区芝大門1丁目13番9号

90代 理 人 弁理士 菊地 精一

#### 1. 発明の名称

微粒子の螢光強度測定による定量方法 2.特許請求の範囲

担体上に結合した被測定物質に螢光循性を持たせる手段として、被測定物質と特異的に結合す

る 感 応 物質 の 螢 光 標識 体 を用いること を 特 徴 と する 特 許 請 求 の 範 囲 第 1 項 記 載 の 方 法 。

- 3. 担体上に結合した被測定物質に黄光活性を持たせる手段として、まず感応物質を反応させ、さらにその感応物質と結合するもう1つの感応物質の螢光標識体を用いることを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 4. 特異的な結合が抗原・抗体反応であることを 特徴とする特許請求の範囲第1項記載の方法。
- 5. 微粒子の螢光強度を、フローサイトメトリーによって測定することを特徴とする特許請求の範囲第1項又は第2項記載の方法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

木発明は、物質回志の特異的な結合、例えば抗 駅・抗体反応を利用した定量方法に関する。

(従来の技術)

医療分野における微量分析の手法として免疫学 的反応を利用した 勘定法は、すでに定着してお り、その中でも主流はラジオイムノアッセイ

(RIA) である。RIAは、1959年パーソン、 ヤロウらによって、インスリンの測定法として明。 発されたのが最初であり、その後爆発的に普及し た。しかしラジオアイソトープの取り扱い、専用 の設備、廃棄の際の安全性、あるいは標識化合物 の海命等の問題も従来からクローズアップされて おり、RIAの代替として非放射性の標識法につ いての研究がさかんに行われてきた。感度的に匹 敵するものとして1371年にエンザイムイムノアッ セイ(EIA)が登場し、RIAに代わるものと して注目を浴びてきた。確かに測定項目によって はRIAと同程度、あるいはそれ以上の感度を持 つことが報告されているし、RIAとは違い抗原 抗体結合型と遊離型との分離、いわゆるB/F分 雄の必要がないホモジニアスな系での測定も可能 であるという特長があるが、生物学的反応を用い るといった不安定な要素や、相対的に見た感度、 煩雑さなどの問題もあり、今一つRIAにとって 代わるだけのものがないのが現状であろう。ラジ オアイソトープの代わりに螢光プロープを用いた

#### (発明が解決する問題点)

本発明は、上記問題点を解決するためになされたものであり、これまでのFIAでは困難であった、検体中の被測定物質量の高感度かつ同時多項目測定法を提供することを目的とする。

# (問題点を解決するための手段及び作用)

 のが螢光イムノアッセイ(FIA)である。 感度的には、 RIAに今一歩およばないが、安全性の点で問題がなく RIAと同様の原理で使用できる上に、 B / F 分離の必要がないホモジニアスな系での測定も可能なため、欧米諸国では非常によく利用されている。

医极分野において、疾病の発生、進行度、治療
効果等を知る上での特定の生体内物質(マーカー)
の変化は非常に重要な意味を持つ。例えば腫瘍
マーカーならば、CA-125、CA-19-3、 AFP、
CEAなどを始めとして、かなりの数が知られているが、すべての腫瘍に共通で、しかも早期免免の
手いない。したがって、検査する疑いに判断
で、発生のマーカーについて検査し、総合的に判断
するしかてだてい。ところが現代では、
多項目のマーカーについながない。ところが現代では、
のデーターが知りたい場合、その数だけ
で、ないのない。ところが現たのであった。
に要する手間、時間が増大するばかりであった。

上に結合した被測定物質に螢光活性を持たせ個々の微粒子の螢光強度を測定することにより被測定物質の定量を行なうことを特徴とする微粒子の螢光強度測定による定量方法を提供することにある。

ここで、nは、自然数であるが、2以上の自然 数の場合に特に顕著な効果を発揮する。

粒子上の窓応物質と被翻定物質の間の特異的な反応、さらに、粒子上に結合した被翻定物質に登光活性を持たせるための特異的な結合反応の代表的なものは抗原抗体反応であるが、それ以外でもホルモンとレセプター、糖とレクチン、アビジンとビオチン、 I&C分面とProtein A などの反応も利用が可能である。

抗原抗体反応を例にとり、さらに詳しく説明する。 翻定対象が抗原となり得るもの (ハプテン等も含む) であれば、それに対応する抗体を微粒子に担持させておく。 測定対象によっては、抗原・抗体が逆の組み合わせでもよい。

本発明では、複数の物質を、同時に定量する為

に敬粒子( 1~100 μ程度の粒径のそろったもの)を予め、複数のグループに判別できるように構成しておく。その方法の一つは、粒径を複数のレベルにそろえておくことである。また粒子を螢光物質で標識づけする場合、螢光物質の有。無又は濃度、螢光の種類などにより、複数のグループに判別できる。そして、両者を組み合わせることにより、さらに多くの粒子群の判別が可能である。

微粒子としては、例えば赤血球などの細胞、金属、リポソームなどのマイクロカブセル、ポリスチレン等のラテックス粒子等で、粒径 1~100 μ程度のものが利用できる。

微粒子に所定の感応物質、例えば抗体を担持させるには物理的に吸着させる方法、微粒子上の官能悲を利用して化学的に結合させる方法などが知られている。

理解を容易にするため、まず n = 1 を例にとって説明する。

均一粒径の微粒子に特定の抗体Bを担持する。 B は被 翻定特質 A と特異的に結合するものとす

なお、木発明については、粒子どうしの非特異的な凝集、あるいは抗原抗体反応による凝集を極力防がねばならず、そのために単クローン性抗体を用いるか、機械的な刺激によって簡単に分散するような比較的大きな粒子を用いるとか、或いは粒子濃度を種類にしておくことが好ましい。

微粒子のグループの判別法、螢光強度の測定法には、顕微鏡測光なども利用できるが、好ましい 実施態様の一つとしては、これらの粒子を一つず つ、フローサイトメトリー法で測定する方法を挙 げることができる。

フローサイトメトリー法とは、主として光学級 器分析に関するものであり粒子を1個ずつ流し、粒子にレーザー光などをあてて、その放乱光を湖 定することにより、粒子の大きさ、色、或いは、予め粒子を螢光物質等で標識づけしておき、その 螢光強度測定等により粒子の形質を測定するものである。又、いわゆるコウルターの原理によるもので登(コウルターボリウムという)を電気 的に測定する方法によるもの、これと光学測定と

る。一方で、やはり A と特異的に結合する抗体 (以下第2抗体という)を沓光標識したもの B を作製しておく。

Bを担持した試変とAを合存するサンブルを混合する。AとBの反応により、結果的に粒子上にAが結合する。さらに第2抗体B'を反応させることにより、粒子上にAの量に応じたB'が結合することになる。したがってサンブル中にある被測定物質の量に応じた螢光活性が粒子に与えられることになるわけである。

被測定物質が複数(n個)の場合、n種の区別 し得る粒子各々にA1……Anに対する抗体B1 ……Bnを別々に担持する。そして、A1…… Anに対する登光標識抗体即ち第2抗体B1…… Bnを作製しておく。ただし、この誤A1…… AnとB1……BnあるいはB1……Bnは各々 免疫学的交叉反応がないことが必要である。操作 は前述のn=1の時と同様であり、最終的にn種 の各粒子の登光強度を測定することにより、A1 ……Anの定趾ができるわけである。

を合わせたものも利用されている。

粒子を n 個のグループへ料別するには、例えば 粒子径で 3 グループ、登光色素を付着した と させない粒子とを調整すれば合計 6 グループを できる。 この場合、 6 種の抗体を 子を 型数できる。 この場合、 6 種の抗体を 子を 型ができる。 この場合、 6 種の抗体を がな子にそれぞれ担持させた試験を がられぞれぞれではないないがある。 とは 数 世 れ か イ ッチ 式 武 は れ た 結 合 合 き で が ない 定 被 能 と を 併 せ も っ た 公知の マ に は か で で 別 定 せ も っ た 公知の マ に 社 強 に か か と で 別 定 せ を サ ン ド ウ の 力 公知で に と サ ン ド ウ イ が 出 で に 数 で に な か で か か と に よ り 粒子 の グ ループ 分 け が 出 来 る。

被制定物質の量は、第2抗体を標識づけした货 光物質の番光強度制定により行われる。両番光物 質は、番光強度制定の被長を選定することにより 区別され、Aiの濃度が、微粒子のグループ 仮即ち 被測定物質ごとに測定できる。

尚、このグループ分けには、特願昭 80-130 882 に示されている方法が利用できる。

#### (実施例1)

ヒト被毛性ゴナドトロピン ( hCG) の定量

# (1) 試薬の調整

ポリスチレンビーズ(平均粒径 7μm) 固型分として20 mgをリン酸緩断食塩水 (PBS pH 7.4) で2回洗浄する。それに、抗 hCG モノクローナル抗体 (anti hCG Mab) 200μ8/m2を2m2加元、37℃で1時間ゆるやかに撹拌した後 4℃で1 晩放置する。 PBSで 遠心分離にて2回洗浄した後、保護コロイドとして1%の牛血清アルブミン (BSA)を含む PBS 5 m2に懸濁し、固型分 0.4%のラテックス試変として試験に供す。

#### (2) 検量線の作成

上記の試変30μ2に異なる濃度の hCCを含む 標準液を 100μ2 加えよく混合する。 1 時間 室温で振躍した後、ウサギの抗 hCG 血清 ( 1gC分種) 100μg/ m2 50μ2を加え 混合する。 再び 1 時間 室温で振躍した後、FITC標識したヤギの抗ウサギ 1gC 血清 ( 1gC

ポリスチレンピーズ (平均粒径10μm) 固型分として10 mgと、ヤギの抗 HSA抗体 ( IgC分画) 200μg/ m2を用いて、a)と 同様の操作を行い、 0.2%のラテックス試薬 を得る。

#### c)混合試薬

a)、b)の等量混合物(各々 0.1%)を同時 2 項目 御定用試薬として試験に供する。

#### (2) 検量線の作成

異なる濃度の 1gC、 HSAを含む標準液 100 μ 2 と上記混合試薬 100μ 2 を混合し、 室温 で 1 時間ゆるやかに撹拌する。その後FITCー 機識抗血清(抗 HSA、 1gGともに抗体換算で 100μ g / m 2) 100μ 2 を加え混合した 後、 1 時間 室温でゆるやかに撹拌する。 得られた反応液を PBSで 5 倍希釈し、フローサイ トメトリー法によって分析する。 得られた検 量級を第2図に示す。

# (効果)

水発明の方法により、検体中に含まれる1又は

分画) 200μg/ m2を50μ2加え、混合し、さらに1時間室温で振磁する。得られた反応被を PBSで約10倍に希釈した後フローサイトメトリー法によって分析する。得られた校最線を第1図に示す。

#### (実施例2)

ヒト IgG、ヒト血精アルブミン ( HSA) の同時 翻定

## (1) 試楽の調整

#### a)ヒト IgC分析用試薬

ポリスチレンピーズ(平均粒径 7μm) 固型分として10 mgをリン酸報衝食塩水 (PBSpH 7.4) で2回洗浄する。それにアフィニティー精製した抗ヒト IgG抗体 (ヤギ 200μg/m2/m2) 5 m2を加え、37℃で 1.5時間ゆるやかに撹拌する。 PBSを用いて遠心分離にて2回洗浄した後、保護コロイドとして1%の BSAを含む PBS 5 m2 に懸濁し固型分0.2%のラテックス試変を得る。

# b) HSA分析用試築

複数の被測定物質を同時に高感度で測定できる。

この分析の好ましい実施應様は微粒子の大きさ、番光活性の同時測定をする機能をもつフローサイトメトリー(FCM)の利用である。 FCMを利用することによって、粒径の差、粒子自体に持たせた螢光色素の種類、最の差、等により微粒子を区別し、その各々について、番光活性を測定することが可能になり、1種又は2種以上の被測定物質の量を同時に高感度で測定できる。

こうして同時複数項目の測定が可能になると、 総合的な診断をする上で大きな手助けになり、 偽 関性、 偽陰性のような誤診断の減少、また各疾思 の早期発見などに大きく客与する。

# 4. 図面の簡単な説明

第 1 図は hCGの濃度と蛍光強度との関係、第 2 図は、 1gG及び HSAの濃度と螢光強度との関係を示す測定例のグラフである。

> 特許出願人 昭和電工株式会社 代 理 人 弁理士 菊地精一

